

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## CF PharmTech, Inc. 長風藥業股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：2652)

### 自願公告 NMPA受理噻托溴銨吸入粉霧劑上市許可申請

本公告乃由長風藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以知會股東及潛在投資者有關本集團之最新研發進展。

#### 緒言

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司噻托溴銨吸入粉霧劑(「該產品」)的上市許可申請(「申請」)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局(「NMPA」)受理。茲公告相關資訊如下：

產品名稱	:	噻托溴銨吸入粉霧劑
申請類型	:	上市許可申請
受理號	:	CYHS2601031
申請人	:	本公司
申請的適應症	:	治療慢性阻塞性肺疾病(COPD)相關的支氣管痙攣，並減少COPD急性加重的發生

## 戰略意義

噻托溴銨是一種長效毒蕈鹼拮抗劑(LAMA)，通過與支氣管平滑肌上的毒蕈鹼受體結合，抑制乙酰膽鹼的膽鹼能(支氣管收縮)作用，提供持續24小時的支氣管擴張效果。該產品經特定的吸入裝置遞送至深肺部位。噻托溴銨吸入粉霧劑係全球用於治療COPD的最廣泛處方的吸入製劑品種之一。

憑藉已建立的體系化經口鼻吸入給藥技術平台，本公司迄今已構建涵蓋呼吸道及鼻炎病症多種適應症的全面產品組合。該產品報產，標誌著本公司在COPD治療領域的吸入製劑產品矩陣進一步完善，產品線覆蓋度與治療縱深持續拓展，鞏固了在大呼吸道製劑領域的專業佈局。

本集團將積極與NMPA溝通，並根據監管要求推進後續審查程序。

## 風險提示

申請受理僅屬審查程序的行政步驟，並不構成上市許可。該產品須待NMPA進一步審查及評估，無法保證申請會獲准。鑒於藥品研究、開發及商業化過程中固有的風險及不確定性，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

## 關於本公司

作為全球吸入給藥技術的創新者，長風藥業致力於構建連接複雜製劑與臨床未滿足需求的跨學科橋樑。本公司深耕高壁壘複雜吸入製劑，是一家集裝置工程、精準給藥、全球法規註冊與商業化落地於一體的平台型創新藥企。

依託完全自主構建的全球化全產業鏈能力——從呼氣驅動鼻噴遞送系統、脂質體吸入技術到siRNA核酸遞送平台等，本公司正系統性地推進面向中國、美國及歐洲市場的創新管線。治療領域深度佈局呼吸系統疾病(包括哮喘、慢性阻塞性肺病及支氣管擴張症)及鼻科疾病(包括過敏性鼻炎及慢性鼻竇炎)，並戰略性拓展至肺纖維化、肺動脈高壓、罕見肺部感染及中樞神經系統疾病，積極推進經「鼻-腦通路」的精準給藥研發。

目前，本公司已在中國建立了廣泛覆蓋的立體式商業化網絡，並通過全球合規的製造體系與日益深化的海外佈局，穩步邁向全球化創新藥企的發展目標。

承董事會命  
**CF PharmTech, Inc.**  
長風藥業股份有限公司  
董事長、執行董事兼首席執行官  
梁文青博士

香港，2026年5月26日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁文青博士、李勵博士、李旗博士及朱玉玉女士，非執行董事陳鵬輝先生、蔡磊先生及易華博士，及獨立非執行董事金堅博士、王麗娟女士、魏士榮先生及葉耘開先生。